# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

特許庁長官

/ 発明の名称

サカンヒガンスミヨンクコイト 大阪府大阪市東住吉区別里町

(ほか3名)

大阪府大阪市東区道修町

代表者

K代 班 人 郵便番号 553

大阪市福島区営洲上2丁目47番地

塩野長製姜株式会社特許部(電路の6-458-586/)

弁理士(6703) 岩

よ都付書業の目録



### 19 日本国特許庁

①特開昭 51 - 63170

43公開日 昭51. (1976) 6.1

49-136722

昭49. (1974)11.27

審査請求、 未請求

(全 8頁)

. 庁内整理番号 6516 49

**120日本分類** 

16 E342 E34 30 F372.21

1 Int. C12 C07DZ61/06 C07DZ61/Z01 ADIN 9/22

1.発明の名称

3 - イソオキサゾリル保書館の製造店

2特許請求の範囲

(式中、Bは水素、アルキル基またはアリール基、 B'は水素またはアルキル基。 R および R'は水素。 アルキル茶、アルケニル茶、アルキニル茶、アラ ルキル茶。アリール茶、アルコキン基またはアル キルチオ基を表わし、R<sup>3</sup>と Rは直接または他のへ テロ原子を含んで間接的に運動して含葉素量を形 成してもよく、Xは水素、アルキル基またはハロ ゲンを表わし、Bとまは連結してアルキレン茶を 形成してもよく。また上記アルキル基。アラルキ ル茶およびマリール飲はハロゲン。アルキル茶。 ニトロ从むよびヒトロキン共から選ばれた!以上 の置検基を有してもよい。)

で示されるヨーイソオキサゾリル尿素類の製造に

取して、

(/)コーイソオキサゾリルアミン(目)とイソシ イソオキサゾリル戻業(1)(R<sup>3</sup>=水素)を生 奴させること:

ロイソシアン酸3-イソオキ サゾリルエステル N)とアミン(V)を反応させて3-ィツオキ サゾリル泉溝( 1 ′) ( R′ニ水素)を生成させると

(3) - イソオキサゾリルアミン( ま) とカルバ i ド 暦の反応性誘導体(Ⅵ)を反応させて3-ィ ソオキサゾリル尿溝(1)を生成させること:

1493ーイソオキサゾリルカルバミド昔の反応性 誘導体(VI)とアミン(V)を反応させて3ーイ ソオキサゾリル尿溝(1)を生成させること:

Un 3ーイソオキサゾリル尿素(1)(Xニ水素) をハロゲン化して対応する4-ハロゲノイツオキ サソール(1)(Xェハロケン)を生成させるC と:または

(BR<sup>1</sup>,R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>のうち少くとも!個が水素で

ある3ーイソオキサゾリル尿素(1)をアルキル化またはアルキルテオ化してB、B<sup>2</sup>およびRのうち少くとも!但が新たに導入されたアルキル基またはアルキルチオ番である3ーイソオキサゾリル 尿素(1)を生成させること

を特徴とするヨーイツオキサゾリル尿素類の製造 住。

$$R^2MRR^3$$
  $ACON_R^2$   $R$   $R$   $COA$ 

### 3発明の詳細な説明

(1)(X=水素)

(1)(ま=ロゲン)

との3ーイソオキサゾリル尿素類(,I)の製造 住は次式によって示される:

【式中、Aは反応性残基(例えばハロゲン、エステル残基)を表わし、 $R_{*}^{\prime}R_{*}^{2}R_{*}^{2}$ およびXは前配と回慮者を有する。〕

上記定義の用語についてさらに収明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、インプロビル、プァル、インプテル、セーブチル、ペンチル、ヘキシル、シクロプロビル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキレルなど、アルケニル、ブタジエニル、シクロペキセニルはど、アルキニル基としてはエチニル、ソロペニル、ブチニルなど、アラルキル基としてはフンル、フェネチルなど、アリール基としてはフ

J

にはないというできるという

エニル、ナフチルなど、アルコキン基としてはノ 、エトキシ、プロポキシ、プトキンなど。 キルテオ甚としてはメチルチオ。エチルチオ。 プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオなど、 ハロゲンとしては塩素、フツ素、臭素、ヨウ素な ど、アルキレン基としてはテトラメチレン。ペン タメチレンなどがそれぞれ例示される。

本発明方法の領!および2工法はイソシァン酸 もしくはイソシアン前エステルとアモンとの反応 であつて、常法によつて室温下または冷却下もし くは加熱下に適当な不活性熔盤(例えば。ペンゼ ン。トルエン。ジオキサン。 ジグリム。 ジメチル ホルムアモド)中実題すればよい、反応を円滑に 行うために塩基性触媒(例えば、ピリジン。トリ エチルアミン)を怒加してもよい。

**新まおよび#工法はカルパミド酸の反応性誘導** 体(例えば、ハロゲニド、エステル)とアミンと の反応であつて、塩基性無謀(例えば、ビリジン、 トリエチルアミン)の存在下不活性病態を使用し 6 しくは使用せずに加熱下に実施すればよい。 招

挺としては、ジメチルホルムアミド、クロロホル 4、テトラヒドロフラン。ペンゼンなどが例示さ れるが。ピリジンなどの塩基性触媒を溶媒として かねてもよい。

気S工法はイソオキサゾール核の4位のハロゲ ン化であつて、このハロゲン化はクロル化、臭素 化、ヨウ素化などを含む。 これらの反応はそれぞ れの常法によつて。ハロゲン化剤、触媒、溶媒、 鼠皮条件などを滅宜選択して実施すればよい。

毎6工法は活性アミノ基のアルキル化またはア ルチオ化であつて、R'、R<sup>2</sup>およびR<sup>0</sup>のうち少 くともノが水溝である尿素(1)を原料物質とし て使用し、その水素をアルキル基またはアルキル チオ基に健美させればよい。アルキル化に際して は、通常のアルキル化剤が一般に使用できる。例 えば。メチル化について述べると。臭化ノテル。 ヨウ化メチルなどのハロケン化メチル。ジメチル 荻苗、ジアゾメタン、メタンスルホン酸メチル、 エンスルホン麓ノチルのような有機酸ノチル。 ホルムアルデビドと半腰の配合物。ホルムアルデ

ヒドと遠元形の組合せなどが挙げられる。またア ルキルチオ化に思しては、例えば、ハロゲン化ア 4 キルスルフエニルを使用する方法が採用される。 これらの反応はそれぞれの常広によって、 温度、 **前はなどの反応条件を連て選択して実施すればよ** W.

本発明方法で原料物費として使用されるテモン ( 1)は次式に示されるように対応するカルボン 脖エステル(畑)から導かれる:

(D)(R':水点)

(1)(R'= アルキル 茶)

く 飛ばいにもの基で表わし、おおはごスは前記と 同意義を打する。)

他の原料であるイツンマン酸エステル(N)は

次式に示されるように対応するカルボン餅(X) またはアミン(M)から得かれる:

( 式中、RおよびXは前記と同意義を存する。) かくして得られる ヨーインオキサゾリル尿素類(I) は新規化合物であつて、除草剤または殺薬剤とし て有用である。

以下に本発明方法の実施例を挙げる。

3 - アミノー 5 - t - ブチゅ イソオキサゾール も8 28を無水ベンゼン14 O dに桁解し、C れにかきまぜながらイソシアン防ノテルエステル 8109およびトリュナルアミンひろれを収え、 B合物を室間下に約8時間かきまぜ、一次放置し、 さらにノ時間加熱運航させる。氷冷後、反応帝よ

り 折出した結晶を沪取し、酢酸エチルより病結晶 すると触点!820~!823℃の無色針状晶と して!-メチルー3-(3~t-プチルー3-ィ ソオキサゾリル)泉素ユミる!8を得る。

### 実施例2~65

下記の原料物質(『)を使用し、実施例/と関 様に反応を行い、対応する目的物質(』)(R<sup>3</sup>c 水素)を得る:

(以下余白)

			_						周昭51—63170	(4
	突	<b>5</b> 9	<u> </u>	. 0				0	目的物質(1)	-
		6	R	;		R'		H2	4. bp Vii IR	-
	-	2	H	1	.	Н		Ve.	1635-1660	1
	3		Me	.   1	۱	H	1	ie	- 2140-2150	1
	4		Et	H	1	H	,	6	1575-1590	ı
1	5	-	Pr	H	1	H	1.4	10	1557-1560	I
-	6	. 1	1 – P	-   -	1	H	M		1120-1130	l
1	7	ŀ	-P	r H	1	H	M	•	157.0-1580	l
1	8	1	Ph	B		H	<b>"</b>	•	1955-1960	
1	. 7		( CI	, ) .·	-	H	M	•	1930-1940	
ı	10	- 1	¥e	B		H	E:	١.	1330-1345	
l	"	1	-Pr	1		H	Bt	:	1225-1235	
	12	1	-Bu	R	1	Ħ	Et		179.0-1805	
l	13	1	le -	H	1	8	Pr		950-967	
	15	1	-Pr	H	1	- 1	Pr		885-895	
	16		-Bu	H	B	1	Pr	1	1340-1350	
	17	1 -	Pr	<b>H</b>	H		1-P	1	1180-1190	
	18	i	Bu	H B	8	- 1	1-P	1	1150-1160	
	17	<u></u>		B	H	-	1-Pr	1 .	1340-1350	
	مد	i - :	1	B	H	-	Bu		89.5-905	
	21	t -1	- 1		B		Bu		71.0-720	
	22	Ke		R	B		Bu		69.5-715	
	23		اء،	<u>.</u>	ķ		A.		1100-111.0	
	•	-	* J	- 1		j	4.		81.5-825	

							•				
	1 3	lu	t-	Bu	H	1	H	1 40		1300-1	210
	25		Me		H	1	Н	c-B			
	24		1-Pr		Ħ	1	Ħ	с-н		1640-14	
	27		t-1	- Ru		1	H			161.5-16	
	يد أ	-	н		H	1	_	C-B	•	1725-17	10
	2,	.	 Ye			1	B	Ph	- 1	1870-18	es .
	-	- 1		- 1	H	1 1	8	Ph	- 1	1520 15	7.0
	30	- 1	Zt	1	Ħ	] E	3	Ph	- 1	137.0-138	7.5
	3/		Pr		Ħ	B	r	Ph	- 1	1600-161	
	32	1	-Pı	-  .	Ħ	В	П	Ph	1	1780-179	
-	33	le	-Bu		R	B	-1	Ph	- 1		- 1
1	34	c	-Pr	١,		H	١		- 1	17&5-1 <del>99</del>	- 1
1	. 35	- 1	Ph	L	· I	н	1	Ph	- 1	38.5-160	
1	34	- 1	CH	,	. 1		1	PЬ	دا	105-211.	sख:
ı	17	Ι.	_	•		H	1	Ph	1	87.0-188	0
l		1	l •	H	- 1	H		m-Tol	1	49.5-1700	,
l	38	1	Pr	H		H	1	m Tol	10	645-1640	,
l	39	t-	Bu	H	-[	Ħ	( ,	o-Tol		185-1900	
ĺ	40	M	•	B	1	H	١,	-C1-P		ه. د د د د د	
Ī	41	1 -	Pr	H	1	H		- C4 - P1			اس
	42	t-	Bu	H	1	н	1		7	40-1750	- 1
	43	M.	- 1	Н	1	 H		CI-Ph	1	8.5-1900	
	00	1-1	- 1					Br - Ph		1.5-2030	a)
	us		1	у.		4	P-	יוֹם - בּוֹם	17	LA-177A6	4 ,
	1	t- <u>B</u>		H	1	1	<b>D</b> -	Br-Ph		19250	
	46	Н	-	H	1	•	1	¥e	630	7-640	-
	47	¥e	1	H	K.	۱.	1	10	77.0	78.0	1
						•					- 1

	E1	:   1	H   1	10   No	740-750
	? Pr	·   1	8   h	le Ne	450-440
1 3	0 1-P	F   E	1 M		1
3	/ c-P	r   B			775-785
s.	2   t-B	o j H	M		47.0-48.0
3.	Ph	В	M.		1500-1510
50	-(CE	. (ر3	- M		/320-/330
33			N.	34-	825-825
54	t-Bu	Ce	N.	Ct 3-1	
37	No.	Н	Et		1520-1560
38	t-Bu	В	W.		370-380
37	1-Bu	н	Н	Bu	$\alpha'(\infty t_n)$
40	i-Bu	н	и.	M.	1425-1495
41	1 - Bu	8	Mo	Me	123 125 C/OKERN
42	t-Bu	H	Me	Af	139-14/C/069884
63	t-Bu	н	Et	44	126-128 C/DKS284
40	t-Bu	B	Mo	¥o	1065-1075
65	t-Bu	Br	Н	Et No	/483,/403 GE <sup>*</sup> (CC4 <sub>e</sub> ) /405-/4/0

注)上記表中の略号は下記の意味を有する:H(水流)。 Mo(メチル差)。Bt(メチル素)。Pr(プロピル素)。Bu (ブチル基)。Ph(フェニル基)。At(アリル素)。He( ハナンル金)。Tol(ドラル基)。C・(シフロー)。1 ( イソー)。t・(ターシヤリイー)。ロー(メター)。p・(バ ラー)。d(分解点)。中(動点、C)。bp(無点)。IR( 赤外雑吸収スペクトル)。

-~~

#### 実施例るる

イソシアン語sーセーブチルー3ーイソオキサ プリルエステルシッタをペンゼンノ20世に駆 調させ、これにガーメチルブチルアミンとノ39 を加え、3時間速流させる。冷後、反応液から溶 緩を留去し、残液をシリカゲルの薄脂クロマトグ ラフィーに付し、ノーブチメーノーメチルー3ー (3ーセーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素 ユフ39を得る。本品はヘキサンより再結路し、 触点655~665°Cの結晶を得る。収率828

#### 実施例もクーノスタ

下記の取料物質( ) )を使用し、実施例よると 関键に反応を行い、対応する目的物質( ) )(R' = 水素)を得る:

					M MS1-63170		
实施例	0		86	物質(	I)(R <sup>/</sup> =水素)		
<b>Æ</b>	R	X R		R	ቝ. bp 以i IR		
67	t-Bu	H	Mo	Me	1195-:205		
68	¥e.	н	H	H	201-203(1)		
67	t-Bu	H	H	H	1795-1805		
· 70	Me	H	Mo	Же	1505-1515		
71	t-Bu	Ħ	No.	4.6	900-910		
72	t-Bu	Ħ	Me	Met	1060-107.0		
73	Me	Ħ	-CH_C	H O	1700-1710		
74	i-Pr	Ħ	Мо	No	69.0-700		
75	i-Bu	Ħ	Me	¥0	905-910		
76	i-Pr	H	Me	Bu	1480.1616		
77	i-Bu	Ħ	No	Bu	0 (004) 1678,4620 0 (004)		
78	t-Bu	Ħ	Me	Bt	825-89.5		
79	t-Bu	E	Et	Bt	1220-1235		
80	t-Bu	E	Pr	Pr	720-805		
81	t-Bu	E	1-Pr	i-Pr	200-205ख		
82	t-Bu	Ħ	Et	Bu	187.1612 a=1(CCla)		
E3	t-Bu	H	Me	c-He	149.5-1505		
84	t-Bu	H	¥•	Ph	1225-1230		
85	t-Bu	B	Me	Bs	107.0-1020		
86	t-Bu	В	M	Af	1676.1610 m (QCI)		
87	t-Bo	B	Bu	Bu	7478, 9611 (E'(COL)		
88	t-Bu	H	i-Bu	1-Bu	1120-1130		

1 57	1 4.	1 8	1 4	1 Bu	720-800 1		1		1	2.3	
92	Ma	H	1			1/3	t-Bu	B	B	s-Bu	1325-1340
1 7/	1	-	l Me	1.	89.0-900	114	t-Bu	Н	В	i-Bu	121.5-1220
	M.	B	N.	Met	71.0-720	115	t-Bu	H	н	t-Bu	1805-1835
72	Y.	H	H	o-P-Ph	1700-1710	114	t-Bu	H	B	34-	1
73	M.	H	H	Ca -Ph	2080-2090	112	t-Bu			CA 2-Ph	226 2-2270
74	M.	B	R	p-10,-B	253-2386)			B	B	Bz	1345-1375
75	Me	B	-(	CH_) -	1730-1740	118	t-Bu	B	H	a-Me-Bs	1180-1120
74	Me	B	£ .	CH_)	1390-1400	//7	t-Bu	H	H.	Pr .	740-77.0
77	Et	B	Me.	l Me	845-875	120	t-Bu	B	No.	1-Pr	905-91.5
78	Et		Me	Bu	1482,1624	121	t-Bu	B	Me	s-Bu	11:35-1145
77	Et	H			re '(ccs,)	122	t-Bu	B	¥.	1-Bu	1125-1145
100	Et	-	W.e	A	465-67.5	/23	t-Bu	н	K.	t-Bu	149.0 - 151.0
		H	W•	He t	47.0-480	124	t-Bu	н	Me.	н	1679.1615
101	Et	비비	-(0	<sup>त</sup> ें प्रकारीः	121.5-1220	125	t-Bu	н	Me	4-Me-Bz	ر(۱۳۵۵)
102	Pr	H	K e	Me	880-890	126	c-Pr	H	Me		121.0-1220
103	Pr	H	Me	Bu	1480.1422 (G'(CCL)	127	c-Pr	_ [	1	¥•	1450-1460
104	Pr	H	M.	Af	550-570			H	¥e	Wet	77.5-78.5
105	Pr	H	Me	Met	440-450	128	Ph	H	Me	Me	1830-1850
106	Pr	H	-(CH	ַר אַבססער. -,ער אַבססער	1085-1090	/29	Ph	R:	Me	Met	128.0-129.0
107	i · Pr	н	Me	A	323-365	/30	-( CH 3	) "-	Me	Me	1645-1655
108	1-Pr	H	W.	Met	344-333	/3/	-( CE 3	)	Me	Mot	111.5-1120
	1 17	2				132	t Bu	H	-(c	н_)	1320-1375
110	i-Bu	1		רצטעון. ינצייטעון	1305-1315	133	t Bu	н		ارزا	1140-1133
,,,		н	Me	A &	255-27.0	134	t-Bu	н		ر روای)(در ا -ر(روای)(در	
	1 - Bu	н	Me	¥e t	820-830	135	н	н	Mol	y,yotaay,y= Met [	1717.1595
//2	i - Bu	н	-€H	)b(cH²)²-	109.5-1105	1	- 1	- 1	3"L	7	æ²′(Œεμ)
'	•	,	•	- 23		136	H	н	CI_SPn	н	20 5. 9- 207.

住)表中の略号は下記の意義を有する:Met(メトキン基)。 Bz(ベンジル基)。 s-(セカンダリイー)。その他は 前足と同意甚を有する。

#### 実施例/39

イノージメチャー3ー(Sーセーブチャー3ーイソオキサゾリル)尿素/0793を乾燥したジメチャホルムマミド/0㎡に溶解し、室屋下にかるまぜつつ50分水素化ナトリウムユク53を加え、40℃で15分間加湿する。10℃に冷却し、30化メチャを43を被したジメチャルルムで1ド30㎡に溶かした溶液を加え、1時間で調下し、40℃で5分間加熱し、溶粧を留去する。 大阪に水/50㎡を加え、クロロホルムを加まする。クロロホルム間を無水芒硝で乾燥し、溶液・フロロホルム間を無水芒硝で乾燥し、溶液・ジラフィーに付し、酸点90~9/0℃の結晶としてイイ3ートリメチャー3ー(Sーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素/09×3を持る。

1	t	1	i		ı	1
150	t - Bu	F	Bu	۷e	Et	130-132(00) (0) / 02 (0) / 02 (0)
151	¥•	Ħ	Bu	Et	K.	140-145 CREED -047-14
				_	_	

住) 昭号は前記と配置者を打する。

#### 大抵例/52

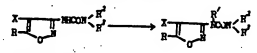
ノー(スーノテルー3ーイソオキサブリル)校業を使用し、実施例ノスタと同様に反応を行い、 並点フスローフまのでの結晶としてスタージノチルー3ー(メーノチルー3・イソオキサゾリル) 尿素ユノを相当および触点ノルムローノルフので の結晶としてノーノテルーノー(メーノチルー3 ーイソオキサブリル)検索ルタスを相当をそれぞ れ収率として得る。

#### 実施例/33

ソー(Sーセーブチルー3ーイソオキサゾリル) 灰名を使用し、実施例/39と回復に反応を行い 単点タロロータ人のCの結晶として人人3ートリ ソチルーマー(sーセーブチルーフ・ソオキサ ブリル)灰点Sらりを引き、触点ノSロロー / S/OCの結晶として人3ージノチルー3ー( ·双本9384。

#### 実施的ノルローノミノ

下記の祭科物質(1)(B<sup>f</sup>=水素)を使用し、実 無例/39と同様に反応を行い、対応する目的物質(1)(B<sup>f</sup>=アルキル基)を得る:



(1)(R'=水素)

(I)(R'=アルキル基)

突旋例	(1	)(R	<u>-</u> 水	素)	88	目的制度(IX)产TA4A基)			
16	R	X		H,	R'	P. bp itur			
140	No.	B	M.	No	No	105-106((()各種)() ((Day)			
141	Et	B	¥.	۷e	M.	1130-11KOC/05LEN			
142	Pr	B	Me	¥e	240	1120-11650/060			
/#3	i-Pr	8	Me		¥•	1060-107.0 C/030mm			
, i	i – Bu	Ħ	Мe			1230-1240C/0500Hg			
	c-Pr	В	No.	¥•		1300-131.0C/0.5500Hg			
146	Ph	В	No.	Me	No.	/#/,/#30=/(CCL <sub>0</sub> )			
147	-(CH <sup>2</sup> )		Me			/35-/35C/058284			
148	B	H	₩•	Me.		71-92C/030mHy			
/47	t-Bu	B	Bu	No.	No	/30-/35(7俗種) 0.2524			

アスペも相当および単点!3 K O~!3 s O での 結晶として!-メチルー!-(3 - セーブチルー 3 - イソオキサゾリル)尿素ペムタフも相当をそれぞれ収率として得る。

#### 実際例とよせ

ノーノテルー3ー(3ーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素を使用し、実施例/3テと刻様に反応を行い、単点/30~/3/0での結晶としてん3ージメテルー3ー(3ーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素/43を相当および単点/900~テノのでの結晶としてんん3ートリノテルー3ー(3ーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素339を相当をそれぞれ収率として得る。

#### 実施例/55

ノーノチルー3ー(3ーノテルー3ーイソオキサゾリル)尿素の3!のまを無水エタノール!耐およびナトリウムのひゃままからなるナトリウムエトキシドに加え、室は下!3分類かきまぜたのち、エクノールを縁圧倒去する。特殊に無水べ

ゼン3メを加え、破除ジノチルの2つ8を摘下し、 室型下2時間からまぜたのち、さらに1時間 4 の 分間遺滅する。冷後、不溶物を沙主し、ペンゼン 密底を動和以静水素ナトリウム水溶肪および水で 助次氏序し、無水芒硝にて乾燥し、溶塩を留主す る。残液をカラムクレマトグラフィーにより精製 し、く3ージメチルー3ー(メーメチェー3ーイ ソオキサブリル)尿素の19つまを得る。収率 5 & 3 6 。

#### 実施例!まる

Q

3-アミノーターメチャイソオキサゾール
4906時にピリジン39と塩化ジメチャカルバ
モイル人/89を加え、40℃にでよる時間から
まぜる。ピリジンを絨圧留主し、残骸に水/3が と36塩時を加えて出りとし、クロロホルムで割出 出する。クロロホルム層よりクロロホルムを割去 し、残骸にんよるメタノール性水酸化ナトリウム 許23㎡を加え、室屋によ日間放置し、密螺を留 主する。残骸に水/00㎡を加え、塩酸酸性とし たのち、クロロホルムで再び抽出し、クロロホル

3 - イソオキサゾリル)駅業の3/9を得る。 IB:/498,/404m<sup>\*/</sup>(CC8<sub>m</sub>)。

#### 実施例/39

ノーノチルーヨー( S ーノチルーヨー イソオキサゾリル)尿素を使用し、実施例/ S ぞと制値に 反応を行い。他状物としてノーノチムーノーブチルチオーヨー( S ーノチ ルーヨー イソオネサゾリル) 尿素を得る。 IR:/473、/4/8m<sup>-/</sup>(CCt<sub>v</sub>)。

#### 実施例/ムロ

イソージメチルーヨー(ヨーセーブチルーヨーイソ オキ サゾリス)以来 よくまりと 無水的酸ナトリウムのタヨタ 千米前酸ノの 似に溶解した 路路に 臭素 えるまりを 加える。 これを まのでに てまる 時間 便杯し、氷水ノのの 似を性如し、 塩化ノチレンに て抽出する。 有機関を機動水まナトリウムの銀 和水路 低と水で動灰 化砂 し、 延圧機能して からんり ピードノ ノン・ニュー (前数 したい) 、 こ・ニューサンーペンゼン 配称(コニノ 容量化) より 何 結晶

し、観点!643~!6ままでの結晶としてょ!

関格51-63170 の 上間を水洗し、芒硝で収集し、溶媒を留去する。 残流をシリカゲルを使用してカラムクロマトグラフィーに付して精製し、融点/303~/5/5 での結晶として//-ジノチルー3-(3-25 をルー3-4ソオキサゾリル) 尿素 04735 を 248 に ロボイノス

TALL THE PASSESSED OF T

#### 実施例ノミク

3ーメチルアミノーSーセーブテルイソオキサソールを使用し、実施例/S&と同様に反応を行い、敵点700~7k0℃の結晶として火火3ートリメテルー3ー(Sーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)及主を得る。

#### 実施例ノミる

ノーノチルー3ー( 3ーもープチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素スタクタチピリジン30 似に溶解し、一30~一年0℃に冷却下塩化プチルスルフエニル 235 9 を加える。 記合物を一30~~40℃で 4時間、さらに変温下一夜放置する。 反応音を常法により処理し、施状物としてノーノチルーノープチルチオー3ー( 3ーもープチルー

ージノチルー3ー(リープロモー3ーセーブチルー3ーイソオキサゾリル)反素を得る。

#### 実質例/4/

ヨー(まーもープチルー3ーイソオキサゾリル) カルパミド的・チルエスチルミョクタにジメチル アミン2のがを加え、針質中100℃にて24時 類加熱する。反応終よりジメチルアミンを留去し、 残成をシリカケルのカラムクロマトグラフィーに て新多し、ノノージメチルー3ー(まーもープチルー3ーイソオキサゾリル)段素2まままを得る。 以本フのよる。

#### 失数例(4.2

ヨー(ヨーノチルーヨーイソオキサゾリル)カルパミド ノチルエステルを使用し。実施的16/と同様に反応を行い、イノージメテルーヨー(コーメチルーヨーイソオルサゾリル)尿薬を得る。収率69g 。

#### 大麻供する。

特局 昭51-63170 (B)

下塩化水素ガスを30分間導入し、1時間そのままからませたのち、緑圧留去して適割の塩化水素ガスを除く。トルエン30㎡を適加し、50~70℃にて35時間ホスゲンガスを除く。トルエン5時間ホスゲンガスを導入する。他にて35時間ホスゲンガスを留し、裕温40~45年間上ではよりピリッンを減圧留去し、残したが30㎡を加え、塩酸酸性としたのち、クロボルムにて出出する。クロロボルム層を減圧である。クロロボルム層を設定に水20㎡を加え、塩酸酸性としたのち、クロボルムにて出出する。クロロボルム層を設定がある。クロロボルム層を設定を加え、塩酸酸性としたのち、クロボルムにて出出する。クロロボルム層を設定である。クロロボルム層を超し、残疾をシリカゲルのカラムクロマトグライーに付して融点タロの~9人のでの結晶として人人3ートリメチルー3~(5ーセーブチルー3

特許出願人 堪野義御宴株式会社 代 理 人 弁理士 岩崎 光隆之后 4 前記以外の発明者

Ī